⑲ 日本 国 特 許 庁(J P)

10 特許出顧公開

⑫公開特許公報(A)

昭60-161464

/ C 09 D	5/02 3/80 5/44	101	6516—4 J 6516—4 J 6516—4 J	等査請求	未請求	発明の数:	1 (全12頁)
@Int_Cl_4		識別記号	庁内整理番号		❷公開	昭和60年(1	1985) 8月23日

公発明の名称

カチオン系水性顔料分散液

②特 顧 昭59-16788

❷出 顧昭59(1984)2月1日

相原

平塚市東八幡四丁目17番1号 関西ペイント株式会社技術 哲 夫

本部内

70発明者

平塚市東八幡四丁目17番1号 関西ペイント株式会社技術

本部内

切出 願 人 関西ペイント株式会社 尼崎市神崎町33番1号

1. 発明の名称

カチオン系水性額料分散液

2. 特許請求の範囲

額料、分散剤及び水性媒体からなる水性額料分 飲液において、該分飲剤が

(A) ラクトン又はオキシ酸縮合物で変性された (メタ)アクリル系単量体(a)及び/又はモノ又は ポリアルキレングリコール又はその誘導体で変性 された(メタ)アクリル系単盤体(b)

(B) アミノアルキル(メタ)アクリレート又は アミノアルキル(メタ)アクリルアミド系単量体

(C) 上紀四以外の a./ - エチレン性不飽和合管 **東単量体**

及び

(D) 上記(A), (B), (C)以外の o./ - エチレン性不 飽和単量体 0~91重量部 を共重合するととにより得られる重合体を敷で中 和してたる水炭件化物であるととを終復とするカ チオン系水性額料分散液。

3. 発明の詳細な説明

本発明は新規な分散剤を用いた易分散性及び分 飲安定性にすぐれたカチオン系水性額料分散液に 関する。

従来、顧料を含むエマルション絵料及び水溶性 樹脂齢料等の水性塗料において、製造時の顔料の 難分散性や貯蔵中の額料の凝集・沈降に基づく验 面の着色効果の低下、フラッディング(浮き)、 フローティング(浮きまだら)、光沢の低下など 好ましからざる現象が起とるととはよく知られて いる。とのため、一般には額料を予じめ分散剤で 分散した水性節料分散液を関製しておき、とのも のを被着色水性箇料に混合。分散して水性塑料の 着色が行なわれている。

従来の該水性額料分數液には主として界面活性 剤の如き低分子散化合物が分散剤として使用され ているが、飲分飲剤による弊害、ナなわち輸際性 能または歯膜状態が低下る二次的な感影響が避 けられず、最近では分散剤としてオリゴマーまた、 、は中程度の分子費を有する重合体を用いて物膜性 能够の低下を抑えているのが実情である。

しかしかがら、分散剤としてオリゴマーや電合体を用いる場合、その使用をが低分子界面汚性剤に比較して多数となり、また、得られる水性飼料分散液の使用が、水性輸料に用いられる結合剤の 種類によって制限を受けるなどの欠点がある。 このととは検料の製造面での合理化に逆行し、そのため各種の水性検料に共通な水性飼料分散液の開発が強く要望されている。

そこで、本発明者らは少量で額料の易分散ができ、各種の水性樹脂特にカチオン系水性樹脂と相溶性を有し、しかもそれ自体高分子で水性物料の 験明性能の低下をきたすことのない理想的な分散 刺の開発を、特に困難な水系において行なりこと を目的に鋭象研究した結果、本発明を完成するに 至ったのである。

かくして、本発明に従えば、額料、分散剤及び 水性媒体からなる水性顕料分散液において、肢分 飲剤が、

(A) ラクトン又はオキシ酸縮合物で変性された(メタ)アクリル系単量体(a) 及び/又はモノ又はポリアルキレングリコール又はその誘導体で変性された(メタ)アクリル系単骨体(b)(以下、このものを「変性(メタ)アクリル系単骨体(A) 」という) 3~98前象部

(B) アミノアルキル(メタ)アクリレート又は アミノアルキル(メタ)アクリルアミド系単量体 (以下、とのものを「アミノアルキル(メタ)ア クリル系単数体 」という) 1 ~ 9 7 重要部

(O) 上記(10以外の 4. パーエチレン供不飽和含質 業単骨体 0~96 更骨部 及び

(D) 上配(A) (B) (O以外の α, I ーエチレン 供不 飽和単骨体 0 ~ 9 1 質量器 を共重合することにより得られる項合体を競で中 和してなる水路性化物であることを特徴とするカ チオン系水性顕料分散液が提供される。

太陽明のカチオン系水性額料分散液の分散剤と

して使用される食合体は、比較的リニアな長い側 銀が、親水性の含塑素(メタ)アクリル系単量体 を含む主報と分配した形態で結合した構造を有し ているために顧料分散能力が非常に高い。さらに、 該食合体は含塑素単量体単位に由来する額料を吸着 能が非常に優れているため強固に額料と吸着し物 料の貯蔵安定性に優れ、また塩基性であることか ら耐食性等の性能においても著しく優れ良好な着 色物膜を得ることができる。

・以下、本発明のカチオン系水性額料分散液に用いられる分散剤についてさらに詳細に説明する。 変性(メタ)アクリル系単量体(A):

2クトン又はオキシ酸縮合物で変性された(/ 2) アクリル系単数体(a):

本発明において使用されるラクトン又はオキシ酸解合物で変性された(メタ)アクリル系単量体(以下「変性(メタ)アクリル系単量体(a)」という)(a)は(メタ)アクリル系単量体にラクトン又はオキシ酸解合物を反応させることにより得られる単量体であり、代表的には下配式(f)

$$\begin{array}{c} R_1 & O \\ I & I \\ CH_2 = C - COO - R_2 - O \leftarrow C - R_3 - O \rightarrow H \end{array} \tag{1}$$

水業原子又はノチル基を表わす)を表わし、 R₃ $tt-C_n$ $H_2 \frac{1}{n}$ 甚(とこで n tt $2 \sim 1$ 8 の整数である)を表わし、 p tt $1 \sim 7$ を扱わす、

で示されるものが包含される。

前配(I)式で示される変性(メタ)アクリル系単量体(a) において変性剤として使用されるラクトンは、エステルの官能素-CO-O- を吸内に含む環状エステル化合物であり、代表的なラクトンとしては、エーラクトン、メーラクトン、メーカプロラクトン、メチル・ーカプロラクトン(異性体も含む)などが挙げられる。

前記したラクトン化合物又はオキシ酸縮合物は 以下に述べる如くして、(メタ)アクリル系単量 体に導入される。との導入に際して、上記のラクトン化合物又はオキシ酸縮合物はそれぞれ単独で 使用してもよく、皮いは2種もしくはそれ以上組 合わせて用いてもよい。

しかして、ラクトン変性(メタ)アクリル系単 量体を得るために前配したラクトン化合物が導入 される(メタ)アクリル系単量体としては、エステル残基部分に1個の水酸基を有し且つ該エステル残基部分に2~8個の炭素原子を含む型の水酸基合有(メタ)アクリル酸エステルが好適に用いられ、具体的には2ーヒドロキシエチルアクリレート、2ーヒドロキシブロピルアクリレート、2ーヒドロキシブロピルアクリレートをどを挙げることができる。

かかる水酸基合有(ノタ)アクリル酸エステルを用いてのラクトン変性(メタ)アクリル酸エステー酸 体(a) の 関製 は、 それ自体は既知の方法、 例えている方法によって行なうととができ、 通常は前配のクトンと 酸 本で で で で と で で と で で と で に よ り で で に な り で で と で に よ り に か と と に よ り に か と と に よ り に の で さ む る。 反 応 時間 は 一般 に 的 0.5 ~ 4 0 時間 で む る。 放 蝶 と し て 飲 飲 に 合 物、 チタン酸 アルキル、 鉛 化 合 物、

媒などが使用される。

かくして得られるラクトン変性(メタ)アクリル系単量体の分子量は200~1500、好ましくは400~1000範囲のものが有利であり、分子量の関整はラクトンと水散茶合有(メタ)アクリル酸エステルとの配合量比を適宜変えることによって容易に行なうことができる。

3~10時間である。

数(メタ)アクリル酸のグリシジル基合有エステルは、通常数オキン酸給合物 1 モル当り 0.7 ~ 1.5 モル、好ましくは 0.8 ~ 1.2 モルの割合で使用 するのが有利である。 なお、数オキン酸給合物は、約 1 0 0 ~ 2.5 0 0 、好ましくは約 2 0 0 ~ 2.0 0 0 の範囲の分子量を有していることが有利である。

モノまたはポリアルキレングリコールまたはそ のモノエーテル誘導体で変性された(メタ)ア クリル系単量体(b)

本発明において用いられるモノまたはポリアルキレングリコールまたはそのモノエーテル誘導体で変性された(メタ)アクリル系単像体(以下「変性(メタ)アクリル系単像体(b)」という)(b)は(メタ)アクリル酸とモノまたはポリアルキレングリコールまたはそのモノエーテル誘導体とのエステル化物であり、代表的には下配一般式

$$R_1$$

$$\downarrow C H_2 = C - C O O \leftarrow C_m H_{2m} O \rightarrow_n R_5$$
(8)

、式中、R1 は前記の意味を表わし、R8 は水素原子、C1~C20 アルキル基、アリール基(例えばフェニル基)又はアラルキル基(好ましくはペンジル基)を表わし、mは2~12の整数であり、nは1~20の整数である。

て示されるものが包含される。

かかる変性(メタ)アクリル系単量体(a)の具体 例としては、ジェチレングリコール(メタ)アク リレート、ドリエチレングリコール(メタ)アク リレート、ポリエチレングリコール(メタ)アク リレート、ジブロピレングリコール(メタ)アク リレート、ドリブロピレングリコール(メタク)アク フリレート、メリブロピレングリコール(メタクア クリレート、メリブロピレングリコール(メタクア アクリレート、メリンファクリロール、アクリレート、エトキシエチレン(メタ)アクリレート、エトキシエチレン(メタ)アクリレート、エトキジ エチレン(メタ)アクリレート、アシルオキシジェチレン(メタ)アクリレート、アシェチレン(メタ)アクリレート、アシル

かかる変性(メタ)アクリル系単数体(a)及び(b) はそれぞれ単独で又は組合わせて使用することが できる。

アミノアルキル(メタ)アクリル系単音体図: 本発明において用いられるアミノアルキル(メタ)アクリル系単量体図には、(メタ)アクリル 酸エステルのエステル部分に置換もしくは未置換 のアミノ基を含むもの及び(メタ)アクリル酸の アミド部分に置換もしくは未置換のアミノ基を含 むものが包含され、特に下配式(I) 又は(I)

$$R_1$$

$$C H_2 = C - C O N \xrightarrow{R_6} C_n H_{2n} \rightarrow N \xrightarrow{R_6} (M)$$

上配各式中、 Re , R7 及び Re はそれぞれ独立に 水楽原子又は低級アルキル基を表わし、R1 は前 配の意味を有し、nは2~8の整数である。 で示されるものが適している。ここで「低級」な る断はこの節が付された基の炭素原子数が6個以 下、好ましくは4個以下であることを意味する。

しかして、かかるアミノアルキル(ノタ)アクリル系単量体の具体例として、上記式(**)で示される例には、N·N ージメチルアミノエチル(メタ)アクリレート、N·N ージエチルアミノエチル(メタ)アクリレート、N・N ージメチルアミノブチル(メタ)アクリレート、N·N ージメチルアミノブチル(メタ)アクリレート、N・アプロビル
アミノエチル(メタ)アクリレート、N・アプロビル

アミノエチル(メタ)アクリレートなどが包含される。また上記式例で示される例には、N·N ージメチルアミノエチル(メタ)アクリルアミド、N·N ージメチルアミノブロビル(メタ)アクリルアミドなどが包含され、これらはそれぞれ単数で又は2種もしくはそれ以上組合わせて使用することができる。

他の a. A - エチレン株不飽和含密素単量体(C):

次に、本発明において用いられる上記(B)以外の
のパーエチレン性不飽和含物素単似体(C)としては、
1分子中に1個または複数個(通常4個まで)の
塩素性密素原子と1つのエチレン性不飽和結合を
含有する単量体が包含され、代表的なものとして
は、含物素複素環を有する不飽和単量体及び(メ
タ)アクリル酸の含物薬誘導体が挙げられる。以
下、これらの単量体についてさらに具体的に説明する。

(1) 合窒素複素型を有する不飽和単量体としては 1 ~ 3 個、好ましくは 1 又は 2 個の襲螢素原子を含む単環又は多環の複素環がビニル基に結合

した単量体が包含され、特に下記に示す単量体を 挙げるととができる。

(1) ピニルピロリドン類:

例えば、1-ビニルー2-ピロリドン、1-ビニルー3-ピロリドンなど。

(1) ピニルピリジン類;

例えば、 2 ーピニルピリジン、 4 ーピニルピリジン、 5 ーメチルー 2 ーピニルピリジン、 5 ーエチルー 2 ーピニルピリジンなど、

(1) ピニルイミダソール報:

例えば、1-ピニルイミダソール、1-ピニル -2-ノチルイミダソールなど。

(11) ピニルカルパソール類:

例えば、Nーピニルカルパソールなど。

(V) ピニルキノリン類: こ

例えば、2ーピニルキノリンなど。

(11) ピニルピペリジン類:

例えば、3 - ピニルピペリジン、N - メチルー 3 - ピニルピペリジンなど。

値 その他:

例えば、式 CH 2 = C - CON O (C C で、 R1 は前配の意味を有する)で示されるN - (メタ)アクリロイルモルホリンや、式

R₁

CH2=C-CON (CCで、Ri は前配の意味を有する)で示されるN-(メタ)アクリロイルピロリジンなど。

上配した合衆条複素環を有するビニル単量体の中でも好速なものは、ビニルピロリドン類、ビニルイミダソール類及びビニルカルパソール類であり、中でも環衆素原子が3級化されているものが好適である。

〔2〕 (メタ)アクリル酸の合電楽勝導体には、 (メタ)アクリル酸のアミドが包含され、特に下 記すM

$$\begin{array}{ccc}
R_1 \\
\vdots \\
CO_2 = C - CON < R_9 \\
R_{10}
\end{array}$$
(M)

Ro は水素原子又は低級アルキルを表わし、Rio は水素原子、低級アルキル基、ヒドロキシ低級ア ルキル蒸又は低級アルコキシ低級アルキル基を表 わし、Ri 及び n は前記の意味を有する、

で示される(メタ)アクリルアミドが適している。 ことで、「低級」なる豁はとの部が付された茶の 炭素原子数が6個以下、好ましくは4個以下であ るととを意味する。

しかして、上記式(Mの(メタ)アクリルアミドの例には、(メタ)アクリルアミド、Nーメチル(メタ)アクリルアミド、Nーエチル(メタ)アクリルアミド、N・Nージメチル(メタ)アクリルアミド、N・Nージスチル(メタ)アクリルアミド、N・Nージプロピル(メタ)アクリルアミド、Nーエトキシメチル(メタ)アクリルアミド、Nーブトキシメチル(メタ)アクリルアミド、カーブトキシメチル(メタ)アクリルアミド、などが包含される。これらの(メタ)アクリルアミド、などの包含される。これらの(メタ)アクリルアミド、などの包含されているものが最高であり、

次いて2級化されているものも好適に使用される。 以上に述べた。パーエチレン性不飽和含策楽単 量体はそれぞれ単独で又は2種もしくはそれ以上 組合わせて使用することができる。

他の 4.1 - エチレン 性不飽和単量体(1):

さらに、上記(A)・(B)・(C) 以外の・パーエチレン 性不飽和単衡体(I) としては、特に割約がなく、本 発明の分散剤に望まれる性能に応じて広範に選択 することができる。かかる不飽和単気体の代表例 を示せば次のとおりである。

(1) アクリル段又はメタクリル酸のエステル: 例えば、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、 アクリル酸プロビル、アクリル酸イソプロビル、 アクリル酸プチル、アクリル酸ヘキシル、アクリル 酸メチル、メタクリル酸エチル、メタクリル 酸ブチル、メタクリル酸イソプロビル、メタクリル 酸プチル、メタクリル酸イソプロビル、メタクリル 酸プチル、メタクリル酸ウクリル等のアクリル酸 オクチル、メタクリル酸ラクリル等のアクリル酸 又はメタクリル酸の C1 ~ 18 アルキルエステル: ・・クリシジルアクリレート、グリシジルノタクリレ ート、アクリル般メトキシブチル、メタクリル酸 メトキシブチル、アクリル酸メトキシエチル、メ タクリル酸メトキシエチル、アクリル酸エトキシ プチル、メタクリル酸エトキシブチル等のアクリ ル酔又はメックリル酸の Cz ~ 18 アルコキシアル キルエステル:アリルアクリレート、アリルメタ クリレート等のアクリル酸又はメタクリル酸の Ca ~ # アルケニルエステル ; ヒドロキシエチルアク リレート、ヒドロキシエチルメタクリレート、ヒ ドロキシプロピルアクリレート、ヒドロキシプロ ピルメタクリレート等のアクリル酸又はメタクリ ル酔の C2~g ヒドロキシアルキルエステル;ア リルオキシエチルアクリレート、アリルオキシメ メクリレート等のアクリル酸又はメメクリル酸の C8 ~ 18 アルケニルオキシアルキルエステル。

 \wedge

- (2) ピニル芳香族化合物: 例えば、スチレン、αーメチルスチレン、ピニルトルエン、pークロルスチレン。
- (3) ポリオレフィン系化合物:例えば、ブタジ

エン、イソプレン、クロロプレン。

- (4) 不飽和カルポン酸:例えば、アクリル酸、 メタクリル酸、マレイン酸、イタコン酸、ノーカ ルポキシエチルアクリレートなど。
- (5) その他:アクリロニトリル、メタクリロニトリル、メチルインプロペニルケトン、酢酸ビニル、ペオパモノマー(シエル化学製品)、ビニルブロビオネート、ビニルビパレートなど。

これは不飽和単量体は水性飼料分散液に望まれる物性に応じて適宜選択され、それぞれ単独で用いてもよく、或いは2種又はそれ以上組合わせて使用することができる。

本発明に従えば、上記の変性(ノタ)アクリル系単骨体(W、アミノアルキル(メタ)アクリル系単量体(M)、α・ノーエチレン性不飽和合管素単量体(D)及び不飽和単量体(M)は相互に共重合せしめられる。 肤共武合は、(ノタ)アクリル系共重合体を製造するためのそれ自体公知の方法に従い、例えば常液重合法、乳化重合法、融調重合法等を用いて行なりことができる。

共重合を行なり場合の上記4成分の配合割合は、分散剤として質まれる性能に応じて変えることができるが、一般的には、下記の割合で配合するのが適当である。

- (1) 変性(メタ) アクリル系単量体(A):3~98 重量部、好ましくは、物膜性能上から5~90 重量部、さらに好ましくは15~75 重量部 (2) アミノアルキル(メタ) アクリル系単量体(B):1~97 重量部、好ましくは、額料分散の観点から3~90 重量部、さらに好ましくは5~80 重量部
- (3) σ. リーエチレン性不飽和含塑楽単量体(Q:0~96重量部、好ましくは水溶解性、強膜性能上から5~90重量部、さらに好ましくは10~75重量部

な不活性溶解中で、重合触解の存在下に、適常的0~約180℃、好ましくは約40~約170℃の反応温度において、約1~約20時間、好ましくは約6~約10時間反応をつづけるととにより行なうととができる。

使用する路線としては、生成する共重合体を路解し且つ水と混和しうる路線を使用することが望ましい。特にカチオン系水性颗料分散液を得るに際し除去するととなくそのまま使用できるものが良い。かかる路線としては例えば、式 HO-CH2 CH2-OR11 〔ただし、R11 は水業原子または炭素原子数 1 ~ 8 個のアルキル基を表わす〕のセロソルプ系路線たとえばエチレングリコール、ブチルセロソルブ、エチルセロソルプなど;式HOCH2-CH-OR11

ĊH.

「ただし、Riiは上記と同じ意味を有する)の プロピレングリコール系体能たとえばプロピレン グリコールモノメチルエーテルなど;式 HO-CH2CH2-OCH2CH2-OR11 (ただし、

R11 は上記と同じ意味を有する〕のカルピトール 私容媒たとえばジエチレングリコール、メチルカ ルピトール、プチルカルピトールなど;式 R 12 O-CH 2 CH 2-OR 18 〔ただし、R 18 及びR 18 はそれぞれ炭素原子数 1 ~ 3 個のアルキル基を表 わす〕グライム系溶媒たとえばエチレングリコー ルジノチルエーテルなど;式 Rig O-CH g CH g OCH 2-CH 2 OR 18 「ただし、R12 及びR13 壮上 記と同じ意味を有する〕のジグライム系格能たと えはジエチレングリコールジメチルエーテルなど 式R14O-CH2CH2OCO-CH2 〔ただし、R14 は水来原子またはCHaもしくはC2Hsを表わす) のセロソルプアセテート系次能大とえばエチレン グリコールモノアセテート、メチルセロソルブア セテートなど;式R16 OH 〔ただし、R16 杜俊楽 原子数1~4個のアルキル基を表わす〕のアルコ ール系路鉄たとえばエタノール、プロパノール、 プタノールなど;並びに、ダイアセトンアルコー ・ル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、アセトン、 ジメチルホルムアミド、 3 ーメトキシー 3 ーメチ

ループタノール等が使用できる。

しかしながら、水に混和しない不活性溶解もまた使用可能であり、かかる水一非混和性溶解としては、食石を終了後に常圧又は減圧下での薫留により簡単に除去できるよう沸点が250で以下のものが好ましい。かかる溶解としては、例えば、

R₁₀ 「ただし、R₁₇ 及びR₁₈ はそれぞれ

炭素原子数 1 ~ 4 個のアルキル基を表わす〕で表わされる芳香族 炭化水素類、 たとえばトルエン、キシレンなど;式 R 10 − COO−R 20 ただし R 10 は 炭素原子数 1 ~ 6 個のアルキル基を扱わし、 R 20 は水素原子または炭素原子数 1 ~ 6 個のアルキル基もしくはシクロヘキシル基を表わす〕で表わされる酸またはエステル類たとえば酢酸、ギ酸エチル、酢酸ブチル、酢酸シクロヘキシルなど;式

とれば旅媒は、前記共直合4成分の合計重量の 15~90 重量光の範囲で使用することができる。 また、電合触媒としては、例えば、アソ系化合 物、パーオキサイド系化合物、スルフイド類、ス ルフイン類、スルフイン酸類、ジアソ化合物、ニ トロソ化合物、レド・クス系および電離性放射線 等の適常のラジカル電合に使用できるラジカル開 始刻が使用される。

本発明においては生成する共重合体の分子量が 変化しても実質的に満足できる水性額料分飲体が 得られるが、分子盤があまり低すぎると被着色水性酸料の酸膜物性の低下をきたすかそれがある。また、分子盤が高すぎると粘度が高くなり、粘度を下げると共重合体の設度が低くなり顔料の分散性が低下する。従って前配の共政合反応は、一般に、生成する共重合体の数平均分子質が約500~150.000、好ましくは約1.000~約100.000の範囲内になるまで行なりのが有利である。

かくの如くして生成せしめられる共重合体材筋はそのままとは脊椎を留去した後、水溶性化はれる。との水溶性化は、常法により、例えば飲共中和利の中和処理することにより行なうととができる。用いうる中和列としては例えば、ギ酸、酢酸、ブロビオン酸、酪酸、ヒドロキシ酢酸、乳酸などの有機酸:硼酸、塩酸、リン酸、硫酸かが好適である。

鉄中和処理は、前記の如くして得られた共宜合体衡断又はその溶液に、上記中和剤又はその溶液に

、被を加えて常族により容易に行なうことができる。 中和剤の使用量は、一般に、横脂中のアミノ基に 対し 0.0 1 ~ 2.0 当量、好ましくは 0.3 ~ 1.0 当 量である。

このようにして得られる水路性化食合体は、顧料、分散剤及び水性媒体からなるカチオン系水性 ស科分散液にかける分散剤として使用される。 放 水路性重合体による調料の分散は、通常中和した 樹脂によって行なわれるが、必要によっては額料 を分散したのち中和処理を行なってもよい。

上記水溶性重合体からする分散剤の使用量は、 額料100重食部当り一般に約1~500重量部、 好ましくは約1~300重量部とすることができ る。この範囲の上限を超えるときは水性額料分散 液の着色力と粘度のパランスが不均衡となる傾向 がみられ、一方、下限を外れると額料の分散安定 性が低下しやすい。

本発明のカチオン系水性酸料分散液において使用する水性媒体は、実質的には水であるが、必要に応じて、例えば分散剤の観水性の程度が低く充

分を質料分散性能が得られないような場合には、 親水性有機溶媒を併用することができる。肢親水 性有機溶媒としては前配電合体の製造で使用した ものを単放もしくは混合して用いることができる。 また、本発用のカチオン系水性額料分散液に使用 される顔料は、との種の顔料分散液にかいて洒常 使用されている無機及び有機額料であることがで a、例えば無機額料としては、(1)酸化物系(頭的 華、二酸化チタン、ペンガラ、酸化クロム、コパ ルトブルー、鉄黒等);(2水酸化物系(アルミナ ホワイト、黄色酸化鉄等);(3)硫化物、セレン化 物系(硫化矩鉛、朱、カドミウムエロー、カドミ ウムレッド等);(4フエロシアン化物系(紺青等) ;(G)クロム酸塩系(黄鉛、ジンククロメート、モ リプテンレッド等):(6)硫酸塩系(沈降性硫酸パ リタム等);(7) 炭酸塩系(沈降性炭酸カルシタム 等):(8) 強酸塩系(含水硅酸塩、クレー、群青等) : (9) 燐酸塩系(マンガンパイオレット等); (10) 世業系(カーボンブラック等)に(11)金国粉系 (アルミニタム粉、プロンズ粉、亜鉛末等)等が

裕けられ、また有機顔料としては、(1) ニトロツ顔 料系(ナフトールグリーンB等);(2) ニトロ顔料 系(ナフトールエローS等);(3) アツ顔料系(リ ソールレッド、レーキレッド C、フアストエロー、 ナフトールレッド、レッド等);(4) 染付レーキ顔 料系(アルカリブルーレーキ、ローダミンレーキ 等);(5) フタロシアニン顔料系(フタロシアニン ブルー、ファストスカイブルー等);(6) 細合多項 ジオキサ●ジンパイオレット、イソインドリノン エロー等)などが包含される。

本発明のカチオン系水性額料分散液中における 前配額料の含有量は特に技術的な創股がないが、 一般には該分散液の重量を基準にして約2~90 重量劣である。

本発明のカチオン系水性額料分散液の調製は煮当な分散装置中で上記の各成分を一緒に混合することによって行かりことができ、用いることのできる分散装置としては、通常物料工業において使用されているボールミル、ロールミル、ホモミヤ

サー、サンドグラインダー、シエーカー、アトラ イターなどが挙げられている。

本発明のカチオン系水性額料分散液には、更に必要に応じて、従来公知の界面活性剤や保護コロイドを加えて分散安定性を向上させることも可能である。

かくして得られる本発明のカチオン系水性額料分散液は、その額料が非常に均一散細に分散しても額料粒子が凝集したり沈降するととがほとんどない。これは額料の表面に分散剤の親油性部分が吸着され、親水性部分は水性媒体中に溶解するため調料が水性媒体中に安定に分散されているためと推測される。

しかして、本発明のカチオン系水性額料分散液は、水性軟料かよび水性インキに用いられるアルキド構脂、アクリル樹脂、エポキシ系樹脂、ウレタン系樹脂、マレイン化ポリブタジエン樹脂等の従来から公知の水溶性樹脂、水分散性樹脂、エマルション等との混和性がよく、これらの樹脂による制限が全くなく、いずれの樹脂からなる水性糖

料の着色にも広く使用することができる。特にそれ自身では顧料分散性の劣るカチオン型水分散性 横脂及び重合型エマルションに対し有効である。

本発明のカチオン系水性額料分散液の水性物料に対する配合割合は、該分散液中の額料の種類や最終物料に要求される舞色の程度等に依存し広い範囲で変えることができるが、一般には、前途の水性物料の樹脂分100重量部当り、額料分散液は2~1000重量部の範囲で配合することができる。

次に実施例により本発明をさらに群細に説明す
、る。実施例中、部及び労は遠縁部及び遺像形を示す。

实施例 1

nーブチルセロソルブ300部を反応容器に入れ、加熱して120℃にした。次に以下に示す割合の配合物を、との溶液にそれぞれ別々に、約2時間かけて摘下した。反応は穿索往入下で溶液をかきませながら行った。

プラクセルFM-3(ダイセル化学社製:

らにとの共重合体を酢酸で中和し(1.0 当量中和),水を加えて加熱費分 4 0 %の水溶液からなる分散 剤(1)を得た。

次に、この分飲剤 8.3 部及びチタン白額料(堺 化学社製チタン白 R - 5 N) 2 0 0 部の混合物を Red Devil 分散機を用いて 0.5 時間分散せしめて、 本発明の水性額料分散液(A)を得た。

同様にして、後配表 — 1 に示す創合で顔料の分 飲を行い、本発明の水性顔料分散液(B),(C)を得た。 なおチタン白以外の顔料は、1 時間分散を行なっ た。

得られたカチオン系水性額料分散液の性状をま とめて後配表-1 に示す。

次に、後記表 - 2 に示す顔料分飲液及び水性樹脂からなる配合物を十分混合して水性輸料(1) ~ (4) を得た。得られた水性輸料の輸際性能をまとめて後記表 - 2 に示す。

实施例 2

(2-a)下記の改分:

12-ヒドロキシステアリン酸 2155部

・カプロラクトン変性ピニルモノマー)

965

N-ピニルー2-ピロリドン

及び、

N.N ージメチルアミノエチルメタクリ

レート 4.4部

からなる混合物;

アソピスジメチルパレロニトリル 19部

及び

n ープチルセロソルブ

50 🕮

からなる混合物に

3835

モノメチルスルホン酸

トルエン

4.3 部

を反応容器に入れ、145℃で約4時間、生成する縮合水を系外に除去しながら反応を進めた。 樹脂酸 価が34.0 に建したらグリンジルメタクリレート221都、ハイドロキノン2都及びテトラエチルアンモニングムプロマイド10部を加え、反応 温度145℃で約6時間反応させ、横脂酸価が5.8の反応物を得た。

上記(2-a)で得た12ヒドロキシステアリン酸縮合体変性単量体(加熱表分86%)

2 3 3 部

N-ピニルー2-ピロリドン 93部

N.N ージメチルアミノプロピルアクリルアミド

4 8

アソピスジメチルパレロニトリル 19部

反応程度を120℃に保ち、反応密液をかきませながら、上記の配合物を簡下し、以下実施例1と同様な方法で重合を行ない、加熱表分71.3%、アミン(ミリ当量/タ重合体)=0.658、ガー

ドナー粘度(40%nープチルセロソルプ溶液) Yの共東合体溶液が得られた。さらに、この共賃 合体を酢酸で中和し(1.0当會中和)、水を加え て加熱表分40%の水溶液からなる分散剤(1)を得 た。

次に、得られた分飲剤(I)を用いて役配表-1 に示す節料を実施例 I と同様の方法によって分散せ しめて本発明の水性額料分数液(I)を得た。

また、この顔料分散液(D)と後配安-2 に示す水 性樹脂を十分配合して水性染料(D)を観整した。

上記額料分款被(D)の性状及び水性塗料(5)の塗裹性能をそれぞれ後配表-1及び表-2に示す。

実施例3

プレンマー P B - 3 5 0 [日本抽脂餅製,ポリエチレングリコールとメタクリル砂の反応動]

1 1 3 部

N.Nージメチルアクリルアミド · 83部 Nーtープチルアミノエチルメタクリレート

5 2 部

の混合物と

N·N ージメチルアミノエチルメタアクリルアミド 4 4 部 n ーブチルメタクリレート 3 0 部 の 混合物 と

アソピスジメチルパレロニトリル 19部 nープチルセロソルプ 50部

の混合物を実施例1 に記載の方法に従って重合反応させた。加熱残分 7 1.0 %、アミン(ミリ当量
/ 9 樹脂)= 0.9 8 6、ガードナー粘度(4 0 %
n ープチルセロソルプ溶液) C の共重合体溶液が 得られた。このものを酢酸(1.0 当量中和)で中和し、水を加えて加熱残分 4 0 %の水溶液からなる分散剤師を得た。

次に得られた分散剤のを用いて後記表-1に示す額料を実施例1と同様の方法によって分散せしめて本発明の水性額料分散液的を得た。

またこの額料分散液的と後配表-2 に示す水性 街脂を十分混合して水性物料(7)を調製した。

上記録料分散被例の性状及び水性物料例の物膜 性能をそれぞれ後配表 - 1 及び表 - 2 に示す。 アソビスジノチルパレロニトリル 1 9 部の 1 7 プチルセロソルブ 5 0 部の混合物を実施例 1 だ記載の方法に従って 賞合反応させた。加熱表分 7 0.8 %、アミン (ミリ当量 / 7 で 1 1 3 3 、 ガードナー 粘度 (4 0 多 n ープチルセロソルプ 常被) B の共富合体 溶液が おられた。 このものを酢酸 (1.0 当量中和) で中和 し、水を加えて加熱表分 4 0 多の水溶液からなる分散剤(1)を 移た。

次に、得られた分散列(町を用いて、後配表 - 1 に示す個料を実施例1と同様の方法によって分散 せしめて本発明の水性飼料分散液(Dを得た。

また、この顔料分散液的と検記表しるに示す水性樹脂を十分混合して水性樹料(6)を闘製した。

上配額料分散液(B)の性状及び水性染料(G)の強限性能をそれぞれ後配表-1及び表-2 に示す。

实施例 4

N.K-エステルA-2 P·G (新中村化学制製。 CH₂=CHCOO(C₃ H₆O)₂-②) 1 1 4 部 N-ピニル-2-ピロリドン 9 3 部

実施例 5

N K エステル A — 2 P G 5 7 部 ブラクセル P M — 5 9 8 部 N.N — ジメチルアミノエチルメタアクリレート

6 7 88

アクリル酸 10部

の混合物と

19部の ロープチルセロソルブ 50部の の現合物を実施例1に記載の方法に従って積合反 吃させた。加熱表分 7 0.5 %、アミン(ミリ市量 / 9 横脂)ロ1.8 3 9、ガードナー粘度(4 0 % ロープチルセロソルブ溶液)Hの共重合体溶液が 得られた。このものを酢酸(1.0 当最中和)で中 和し、水を加えて加熱表分 4 0 %の水溶液からな る分数類(M)を得た。

次に得られた分散列(V)を用いて後記改一1に示す額料を実施例1と同様の方法によって分散せしめて本発明の水性額料分散液偏を得た。

また、この額料分散液口と後記表ー2に示す水

性博能を十分配合して水性的料(3)を開整した。 上記額料分飲故(3)の性状及び水性的料(3)の物質 性能をそれぞれ後配表 - 1 及び表 - 2 に示す。

Nーピニルー2ーピロリドン1.96部、メチルメチクリレート137部の配合物とアグルセトリル17部の配合物とアチルな中では、17部の配合物をアグルセに関係のでは、17部の配合物を実施のでは、17部のでは、17部では、17のでは

比較例 2

実施例 1 のプラクセル F M ー 3 の代わりに n ー プチルメタグリレートを使用し、他は全て実施例 加熱表分 7 0.5 %、アミン(ミリ当者/9 博脂) = 0.8 5 0、ガードナー粘度(40%ロープチルセロソルプ溶液) Fの共電合体溶液が得られた。 次に該電合体溶液 4.7 部に水 3.6 部、酢酸(1.0 当者中和)及びチャン白 R - 5 N 2 0 0 部(額料

1 と同様に重合反応させた。

なかった。

当量中和)及びチタン白 R - 5 N 2 0 0 部(額料 /分散剤= 6 0 / 1)の混合物を実施例 1 と同様 の方法で分散せしめたが増粘してブリン状となり 使用できなかった。さらに水で希釈を行なったが 粒度 2 0 × 以上で分散剤としての効果は認められ

#1 チタン白R-5N:钾化学社製酸化チタン カーポンMA : 三菱化成製カーポンプラ

#2 ASTM D1201-64により概定

					i			١
V	器 報 林		-		~	3	,	~
	10000000000000000000000000000000000000	3	8	D	В	8	8	B
	3	8.3	1 6.2	7.8				
#	3				8.3			١
, &	8					6.3		
栗	8						83	١
_	ε							*
<u> </u>	442GR-5N	002			200	200	200	2
	8		0.9					
E *				0.6				
1 *		1/09	9/1	30/1	60/1	60/1	1/08	9 0
Ħ	御本の有機 (発情分)	7 6.1%	3 4.1%	5 6.1%	7 5.3%	7 6.0%	7 8.5%	7 8.
*	四	s	s	2	S	2	2	
	格度 (60 rpm) ポイズ	1.6	2 0	1.8	18	1.5	13	

~	实施例	<u> </u>		1		2	3	1	5
項	1 水佐竹井	(a)	(zo	(3)	(4)	(5)	(6)	m	(8)
	, ω	1 0	10			1	 	 	
ø	(8)			1 0	†		 	 	
Ħ	(2)				1 0		 	 	
H	(0)					10	 	ļ	
Ħ	(5)						1 0		
被	(P)				1			1 0	
	· (c)								10
水柱	水分数型カチオン街船 単3	2 3.4		1 3 7.5	6 5.3	2 3.4	2 3.4	2 3.4	2 3.4
	カチオン型エマルション#4		3 1.2				<u> </u>		
5 †	計 / 荷 版 (図形分重象比)	0.8/1.0	0.8/1.0	0.05/1.0	0.2/1.0	0.8/1.0	0.8/1.0	0.8/1.0	0.8/1.
	類 厚 (4)	38	4 1	3 9	4 2	3 7	3 8	4.0	3 9
-	先 択 (60%)	9 8	9 2	9 3	9 5	9 2	9 3	9.6	9 5
<u>.</u>	ゴバン目付着性	合格	合格	合格	台格	会格·	会格·	合格	A #8
Ē	新 水 住	異常なし	具常なし	異常なし	異常なし	異常なし	異常なし	異常なし	具常なり
~	粉集硬度	н	H	н	н	н	Н	н	H

#3 エポン 1 0 0 2、ポリアミド樹脂、ジフェニルノタンジイソシアネートのプロック化物からなるカチオン樹脂。アミン(ミリ当電/リ樹脂)= 1.1 0、樹脂粘度(6 0 % n ープチルセロソルプ旅波) Z。 n ープチルセロソルプ 3 0 重量%含有。酢酸で 0.3 当像中和し水を加えて、個形分 4 0 %の分散型エマルション。

#4 商品名「セメンテックスーC」(尾花園産業製)カチオン性スチレンーブタジェンラテックス間形分=30%

後 映 硬 化 条 件 : 策 杆 (2) 以 外 杜 1 8 0 ℃ — 3 0 分 (2) 杜 2 0 ℃ (相 対 起 度 7 5 %) — 7 日 間 乾 傑

〔独脱性能肽験〕

水性物料(1)~(8)に水性ドライヤー(大日本インキ社製商品名"デイクネート"、コバルト金属合計 3 %)を樹脂固形分 1 0 0 部に対し 1 部の割合で最加し、軟鋼板に被装した。 2 0 で、相対程度7 5 %で3 日間乾燥した後、試験に供した。

ゴパン目付着性:1=幅のゴバン目を 1 0 0 個作り、その上にセロファン計器テープをはりつけそれを勢いよくはがして試験した。

耐水性 : 2 0 での水道水に 2 日間浸渍して絵面 状態を肉根で調べた。

特許出顧人 (140)関西ペイント株式会社